(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



1 TERRE PRINCIPLE DE L'ARTE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE PRINCIPLE P

(43) Date de la publication internationale 7 novembre 2002 (07.11.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/088339 A2

- (51) Classification internationale des brevets7: C12N 7/04
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/01482

- (22) Date de dépôt international : 29 avril 2002 (29.04.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01/05858 2 mai 2001 (02.05.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE (INRA) [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75007 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): DELMAS, Bernard [FR/FR]; 14, rue Elie le Gallacs, F-92340 Bourg la Reine (FR). CHEVALIER, Christophe [FR/FR]; 38, rue de la Ferme, F-94400 Vitry sur Seine (FR).
- (74) Mandataires: ORES, Béatrice etc.; Cabinet Ores, 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

Y

(54) Title: BURSAL DISEASE VIRUS-LIKE PARTICLES

(54) Titre: PARTICULES PSEUDOVIRALES DE BIRNAVIRUS

(57) Abstract: The invention concerns chimeric particles obtained by fusion of the polyprotein of a bursal disease virus with a heterologous polypeptide. The invention also concerns bursal disease virus-like particles resulting from the association of said chimeric proteins, and the use of said particles for obtaining vaccines.

(57) Abrégé: L'invention est relative ô des protéines chimériques obtenues par fusion de la polyprotéine d'un birnavirus avec un polypeptide hétérologue. L'invention concerne également des particules pseudovirales de birnavirus résultant de l'association desdites protéines chimériques, ainsi que l'utilisation desdites particules pour l'obtention de vaccins.

1

PARTICULES PSEUDOVIRALES DE BIRNAVIRUS

L'invention est relative à des particules pseudovirales de birnavirus et à leurs utilisations.

La famille des *Birnaviridae* regroupe 3 genres : les aquabirnavirus, pathogènes des poissons, représentés par le virus de la nécrose infectieuse pancréatique (IPNV), les avibirnavirus, pathogènes des oiseaux, représentés par le virus de la bursite infectieuse (IBDV), et les entomobirnavirus représentés par le virus X de la drosophile (DXV).

5

10

15

20

25

30

35

Le virus IBDV est l'agent causal de la bursite infectieuse, également dénommée maladie de Gumboro, maladie contagieuse qui cause des dommages importants dans les élevages de volaille. Le virus qui infecte les lymphocytes B dans la bourse de Fabricius, entraîne une immunosuppression qui favorise les atteintes infectieuses, notamment respiratoires et digestive.

Les birnavirus sont des virus à ARN double-brin, qui se présentent sous forme de particules icosaédriques non-enveloppées de 60 nm de diamètre environ. Le génome des birnavirus est constitué de 2 segments, A et B. Le segment B code pour une protéine de 100 kDa, dénommée VP1, qui possède une activité ARN polymérase. Le segment A code pour une polyprotéine qui est clivée en trois protéines: pVP2 (également dénommée VPX), VP3 et VP4. La protéine VP2 est issue du clivage protéolytique de pVP2.

Dans le cas du virus IBDV, pVP2 correspond aux acides aminés 1 à 512 de la polyprotéine alors que la VP2 mature correspond aux acides aminés 1 à 441. VP4 correspond aux acides aminés 513 à 755 et VP3 aux acides aminés 756 à 1012.

VP2 (38 kDa) et VP3 (33 kDa) sont les constituants majeurs de la capside virale. VP4 est la protéase virale responsable du clivage de la polyprotéine et ne semble pas associée aux particules virales.

VP2 porte les épitopes inducteurs d'anticorps neutralisants alors que VP3 est associée à l'ARN génomique.

2

Les vaccins actuellement disponibles pour prévenir la bursite infectieuse sont dans la plupart des cas, constitués de virus vivants atténués. Ils possèdent toutefois les inconvénients classiques de ce type de vaccins, notamment le risque de mutations qui peut donner naissance à des virus plus virulents ou ayant perdu leur immunogénicité.

Des essais d'immunisation des poulets ont été effectués avec la protéine VP2 produite par génie génétique. Ils n'ont toutefois pas permis d'obtenir une protection satisfaisante, quel que soit le système d'expression utilisé (E. coli, levure, baculovirus).

10

15

20

Une alternative à l'utilisation vivants atténués ou de vaccins à base de sous-unités virales en l'utilisation de particules pseudovirales (également dénommées \mathtt{VLP} pour « virus-like-particles », produites par autoassemblage des sous-unités constitutives de la capside virale. Ces particules imitent la structure et les propriétés antigéniques du virion natif, mais dépourvues d'acide nucléique et donc incapables de répliquer. Il a ainsi été possible d'obtenir des particules pseudovirales pour certains virus, parmi lesquels on citera à titre d'exemple, les papillomavirus, le poliovirus, certains rétrovirus, le virus de l'hépatite B, les rotavirus, etc.

Des particules pseudovirales ont été utilisées non seulement en tant que vaccins, mais également comme vecteurs de molécules d'intérêt biologique, notamment de peptides ou d'acides nucléiques. On citera notamment des particules pseudovirales dérivées du virus HBV (KOLETZKI et al., Journal of General Virology, 78, 2049-2053, 1997), de papillomavirus (TOUZE et COURSAGET, Nucleic Acids Research., 26, 1317-1323, 1998), ou de rotavirus (Demande PCT/FR01/00676 au nom de l'INRA).

Cependant, dans le cas de certains virus, l'autoassemblage des protéines de capside n'intervient pas, ou produit une structure différente de celle de la particule virale native. C'est notamment le cas du virus IBDV.

MARTINEZ-TORRECUADRADA et al. Virology, 278, 322-331, (2000) ont ainsi observé que l'expression de la polyprotéine pVP2-

25

30

VP4-VP3 de l'IBDV dans un système baculovirus ne génère pas efficacement de particules pseudovirales, mais aboutit principalement à la formation de structures tubulaires constituées de précurseur pVP2.

Les Inventeurs sont maintenant parvenus à obtenir des particules pseudovirales dérivées de birnavirus, et reproduisant la structure du virion natif.

Ils ont en effet constaté que, de façon surprenante, lorsque la polyprotéine du virus IBDV était 10 fusionnée, à son extrémité C-terminale, à une séquence peptidique exogène, les protéines chimériques ainsi obtenues s'assemblaient entre elles pour reconstituer des particules pseudovirales possédant la morphologie et les propriétés antigéniques du virus IBDV natif.

La présente invention a pour objet une protéine chimérique comprenant la polyprotéine d'un birnavirus, liée à son extrémité C-terminale à un polypeptide X.

La présente invention a également pour objet :

- les séquences d'acide nucléique codant des 20 protéines chimériques conformes à l'invention ;
 - les cassettes d'expression, dans lesquelles une séquence d'acide nucléique codant une protéine chimérique conforme à l'invention est associée à des éléments appropriés de contrôle de la transcription, et éventuellement de la traduction;
 - les vecteurs recombinants comprenant au moins une séquence d'acide nucléique conforme à l'invention ;
 - les cellules-hôtes transformées par au moins une séquence d'acide nucléique conforme à l'invention, et capables d'exprimer ladite séquence.
 - les particules pseudovirales de birnavirus résultant de l'assemblage d'une ou plusieurs protéine(s) chimérique(s) conforme(s) à l'invention;
- l'utilisation desdites particules pseudovirales pour la préparation de médicaments, notamment de vaccins, ou en tant que vecteurs de molécules d'intérêt thérapeutique, notamment de peptides ou d'acides nucléiques, vers des cellules cibles.

WO 02/088339

4

PCT/FR02/01482

Selon un mode de réalisation préféré de la présente invention, ledit birnavirus est le virus IBDV.

La taille du polypeptide X peut varier de quelques acides aminés à quelques centaines d'acides aminés. Avantageusement, elle est comprise entre 5 et 2000 acides aminés, de préférence entre 10 et 500 acides aminés.

Le polypeptide X peut être lié avec la polyprotéine de birnavirus directement ou bien par l'intermédiaire d'un lieur peptidique.

La nature du polypeptide X dépend de l'usage envisagé pour les particules pseudovirales résultant de l'autoassemblage de protéines de fusion conformes à l'invention.

Si ces particules pseudovirales sont uniquement destinées à l'obtention de vaccins contre les infections à birnavirus, la nature du polypeptide X est sans importance. Il peut s'agir d'un polypeptide de séquence quelconque.

Pour utiliser ces particules pseudovirales dans le cadre de vaccins divalents, destinés à protéger l'animal vacciné non seulement contre un burnavirus, mais également contre un autre pathogène, viral ou bactérien, le polypeptide X sera constituée par un antigène dudit pathogène.

20

35

A titres d'exemples non-limitatifs :

- pour obtenir un vaccin divalent permettant 25 d'immuniser des poulets contre le virus IBDV et le virus de Marek, le polypeptide X pourra être constitué par l'une quelconque des protéines pp38, glycoprotéine B, Meg, ICP4 ou ICP 27 du virus de Marek, ou par un fragment immunogène de l'une de ces protéines, par exemple le fragment codé par le 30 segment d'ADN les situé entre sites Eco47III-BamHI (nucléotides 1515-1800) du gène de la glycoprotéine B.
 - pour obtenir un vaccin divalent permettant d'immuniser des poulets contre le virus IBDV et le virus de la Bronchite Infectieuse, le polypeptide X pourra être constituée par l'une quelconque des protéines S ou N du virus de la Bronchite Infectieuse, ou par un fragment immunogène de l'une de ces protéines, par exemple le fragment S1 de la protéine S;

5

- pour obtenir un vaccin divalent permettant d'immuniser des poulets contre le virus IBDV et le virus de Newcastle, le polypeptide X pourra être constituée par l'une quelconque des protéines HN ou F du virus de Newcastle, ou par un fragment immunogène de l'une de celles-ci.

Si ces particules pseudovirales sont destinées à être utilisées comme vecteurs d'une protéine active sur des fonctions cellulaires, par exemple une cytokine ou toute autre protéine modulant la réponse immunitaire, le polypeptide X pourra être constitué par ladite protéine active.

10

15

20

25

30

35

Si ces particules pseudovirales sont destinées à être utilisées comme vecteurs d'acide nucléique, le polypeptide X pourra être constituée par un polypeptide comprenant un domaine peptidique de liaison à un acide nucléique, capable de reconnaître spécifiquement une séquence d'ADN ou d'ARN, permettant ainsi la fixation à une protéine chimérique conforme à l'invention d'une séquence d'acide nucléique comprenant ladite séquence, et son encapsidation dans une particule pseudovirale résultant de l'assemblage de protéines chimériques conformes à l'invention.

A titre d'exemples de polypeptides comprenant un domaine peptidique de liaison à un acide nucléique, et pouvant faire partie d'une protéine chimérique conforme à l'invention on citera notamment :

- des protéines d'origine virale ou des fragments de celles-ci comprenant des séquences d'encapsidation. A titre d'exemples non-limitatifs de protéines d'origine virale comprenant un domaine de liaison à l'ARN, on peut citer la protéine de capside du phage MS2, la protéine N du virus de la rage, la protéine NCp7 des lentivirus, la protéine des rotavirus. A titre d'exemples limitatifs de protéines d'origine virale comprenant un domaine de liaison à l'ADN, on peut citer les protéines intervenant dans l'encapsidation d'un génome viral, telles que la protéine ICP 8 du virus

٤٥

5

15

20

25

30

35

6

Herpes simplex, la protéine gpNul du phage lambda, ou la protéine de liaison à l'ADN des adénovirus.

- des facteurs de régulation en trans de la transcription, ou des fragments de ceux- ci comprenant un domaine de liaison à l'ADN. On citera par exemple le trans-activateur du promoteur du gène lacI ou des doigts à zinc naturels ou artificiels [WU et al., Proceedings National Academy Science USA, 92, 344-8, (1995)].

La fixation d'une séquence d'acide nucléique à une protéine chimérique conforme à l'invention comprenant un domaine peptidique de liaison à un acide nucléique peut s'effectuer :

- dans le cas d'une séquence d'ARN, par coexpression dans une même cellule-hôte, d'une séquence d'ADN codant ladite protéine chimérique, et d'une séquence d'ADN pouvant être transcrite en un ARN comprenant une séquence cible reconnue par le domaine peptidique de liaison à un acide nucléique de ladite protéine chimérique; ou

- dans le cas d'une séquence d'ADN, par transfection avec ladite séquence, des cellules où sont assemblées les particules pseudovirales, ou par assemblage *in vitro* des protéines des particules pseudovirales.

La présente invention englobe également des protéines chimériques, telles que définies ci-dessus, et dans lesquelles la séquence de la polyprotéine de birnavirus a été modifiée, au niveau de la séquence comprise, entre les acides aminés 1 à 512 de la protéine pVP2, pour introduire au moins un motif peptidique constituant un ligand pour un récepteur cellulaire.

Cette modification permet de moduler le ciblage des particules pseudovirales conformes à l'invention, en en modifiant la spécificité, et/ou en élargissant l'éventail des cellules-cibles.

Habituellement, les birnavirus IBDV et IPNV se lient à leurs cellules cibles, respectivement les lymphocytes

7

B de la bourse de Fabricius ou leurs précurseurs cellulaires, et les cellules pancréatiques ou les cellules des muscles striés par l'intermédiaire de la protéine VP2.

Pour cibler d'autres cellules, on peut introduire 5 par exemple :

- Le motif Arg-Gly-Asp, qui est un ligand des intégrines présentes à la surface de nombreuses cellules.
- Un domaine immunoglobuline d'une molécule d'adhésion ; de tels domaines sont des ligands de différentes protéines présentées à la surface de différents types de cellules. Le choix du domaine immunoglobuline dépendra du type de cellule que l'on souhaite cibler.

10

15

30

35

Les particules pseudovirales conformes à l'invention peuvent être constituées de protéines chimériques conformes à l'invention, identiques entre elles. Elles peuvent également être constituées de sous-unités différant entre elles par la nature de le polypeptide X et/ou par la présence, dans la polyprotéine, de motifs peptidiques ciblant des cellules différentes.

La présente invention a également pour objet un procédé d'obtention de particules pseudovirales conformes à l'invention, caractérisé en ce qu'il comprend la mise en culture d'une cellule-hôte exprimant une séquence d'acide nucléique codant une protéine chimérique conforme à l'invention, et la récupération des particules pseudovirales à partir de la culture.

Des séquences d'acide nucléique, les cassettes d'expression, et les vecteurs recombinants permettant la production des protéines chimériques conformes à l'invention peuvent être obtenus par les techniques classiques du génie génétique, telles que celles décrites par SAMBROOK et al., [MOLECULAR CLONING, A LABORATORY MANUAL, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y., (1989)]. Des éléments de contrôle de la transcription et de la traduction, ainsi que les vecteurs utilisables pour la construction de cassettes d'expression et de vecteurs recombinants conformes à l'invention seront choisis notamment en fonction de la cellule-hôte que l'on souhaite utiliser.

8

Des cellules-hôtes utilisables pour l'expression de protéines chimériques et la production de particules pseudovirales conformes à l'invention, sont en particulier et notamment cellules eucaryotes, des cellules des d'insectes, par exemple cellules de Spodoptera frugiperda.

Des vecteurs utilisables dans ces cellules d'insectes sont notamment des vecteurs dérivés baculovirus. Des méthodes de clonage et d'expression de protéines recombinantes dans un système baculovirus/cellules d'insectes, et des vecteurs utilisables pour la mise en œuvre de ces méthodes sont connus de l'homme de l'art, et sont décrits par exemple dans BACULOVIRUS EXPRESSION VECTORS : A LABORATORY MANUAL Freeman and Cie, New York, (1992). D'autres méthodes et d'autres vecteurs également utilisables sont décrits par exemple dans la Demande EP 0 345 152, dans la Demande EP 0 651 815, dans la Demande EP 0 638 647, ou dans la Demande PCT WO 95/20672.

15

30

Des particules pseudovirales conformes 20 l'invention peuvent être utilisées pour la préparation de vaccins, notamment de vaccins permettant l'immunisation de contre la bursite poulets infectieuse. Elles également être utilisées pour administrer et véhiculer in vivo des molécules d'intérêt thérapeutique, notamment des 25 protéines ou des acides nucléiques, en les mettant à l'abri de la dégradation dans les fluides biologiques, et de les cibler sur les cellules souhaitées.

La présente Invention sera mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de préparation et d'utilisation de particules pseudovirales conformes à l'invention. Il doit être bien entendu toutefois que ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'Invention dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

5

15

20

25

30

35

9

EXEMPLE 1 : CONSTRUCTION DE BACULOVIRUS RECOMBINANTS EXPRIMANT LA POLYPROTEINE DU BIRNAVIRUS IBDV

Trois baculovirus recombinants ont été construits: l'un exprime la polyprotéine pVP2-VP4-VP3 codée par le segment génomique A du virus IBDV, le second exprime la même polyprotéine fusionnée en COOH avec la protéine eGFP (Green Fluorescent protein), et le troisième exprime la même polyprotéine fusionnée en COOH avec la protéine OVA (ovalbumine).

10 Construction des vecteurs de transfert

Obtention du plasmide pFBAIBDA

La totalité du segment A (3261 paires de bases) du virus IBDV (souche CT, numéro d'accès GENBANK EMBL AJ310185) a été clonée dans le plasmide pUC19 au site EcoRI pour donner le plasmide pUC19-IBDA.

L'insert EcoRI-EcoRI du plasmide pUC19-IBDA contenant le segment A a été sous-cloné dans le plasmide de transfert pFASTBACTM(GIBCO-BRL), en plaçant la séquence codant pour la polyprotéine sous contrôle du promoteur polyhédrine de baculovirus porté par pFASTBACTM, pour obtenir le plasmide pFBIBDA.

Une délétion de 114 bases, entre les nucléotides 6 à 120 situés dans la séquence 5' non codante du segment A, a été réalisée par coupure par PvuI et auto-ligation de pFBIBDA. Le plasmide obtenu est dénommé pFBAIBDA.

Obtention du plasmide pFBAIBDA-GFP

Un site de restriction unique NheI a été introduit par mutagénèse dirigée dans le plasmide pFBΔIBDA pour détruire le codon stop de la séquence codant la polyprotéine du virus IBDV. Le plasmide obtenu est dénommé pFBΔIBDANheI.

La séquence codant pour la protéine EGFP-Cl a été récupérée à partir du plasmide pEGFP-Cl (CLONTECH) par coupure NheI-KpnI, puis clonée au site NheI-KpnI de pFBΔIBDANheI, en phase avec la séquence codant pour la

polyprotéine du virus IBDV. Le plasmide obtenu est dénommé pFBΔIBDA-GFP.

Obtention du plasmide pFBAIBDA-OVA

Un polynucléotide comprenant une séquence codant pour un polypeptide (OVA) correspondant à l'ovalbumine de poulet délétée de ses acides aminés 18 à 143 a été cloné aux sites Nhel-Kpnl de pFBAIBDANhel, en phase avec la séquence codant pour la polyprotéine pVP2-VP4-VP3 du virus IBDV.

Le plasmide obtenu est dénommé pFBAIBDA-OVA.

- 10 pFBΔIBDA, pFBΔIBDA-GFP ou pFB∆IBDA-OVA ensuite été introduits dans des cellules compétentes E. coli DH10Bac (GIBCO-BRL). Deux jours plus tard, les colonies contenant des Bacmides™ recombinants ont été isolées, et les Bacmides™ recombinants de haut poids moléculaire ont été 15 isolés, en suivant les instructions du manuel d'utilisation « BAC-TO-BAC™ Baculovirus expression systems », et utilisés pour transfecter des cellules d'insectes de la lignée Sf9 de Spodoptera *frugiperda* pour produire des baculovirus recombinants.
- 20 Trois baculovirus recombinants ont ainsi été obtenus:
 - BacΔIBDA, qui exprime la polyprotéine pVP2-VP4-VP3 de IBDV seule ;
- BacΔIBDA-GFP qui exprime la polyprotéine 25 pVP2-VP4-VP3 de IBDV fusionnée en COOH avec la protéine eGFP;
 - BacΔIBDA-OVA qui exprime la polyprotéine pVP2-VP4-VP3 de IBDV fusionnée en COOH avec la protéine OVA.

Ces baculovirus recombinants sont amplifiés par 30 passages successifs en cellules Sf9 pour générer des stocks viraux d'environ 108 UFP (unités formant plaque)/ml.

EXEMPLE 2 : PRODUCTION ET PURIFICATION DE PARTICULES PSEUDOVIRALES DE BIRNAVIRUS

Des cellules Sf9 sont infectées, à une 35 multiplicité d'infection de 3 à 10 UFP par cellule, par le baculovirus recombinant BacΔIBDA, par le baculovirus recombinant BacΔIBDA-GFP ou par le baculovirus recombinant

11

BacΔIBDA-OVA. Après 1 h d'incubation à 27°C pour permettre l'adsorption des virus, l'inoculum est retiré et remplacé par du milieu contenant 1% de sérum de veau fœtal.

Expression de la GFP dans les cellules infectées par Bac\DA-GFP

Deux jours post-infection les cellules infectées par BacΔIBDA-GFP sont analysées par FACSCAN et par fluorescence directe, selon les protocoles suivants :

2 x 10⁶ cellules Sf9 infectées sont reprises dans 500 microlitres de tampon phosphate (PBS) pour centrifugation à 500 x g pendant 10 min. Les cellules sont reprises en paraformaldéhyde 2,5% (300 microlitres) et incubées 20 min. à température ambiante. Après deux rinçages en PBS, les cellules sont resuspendues dans 500 microlitres de PBS et analysées par FACS sur FACScan (BECTON DICKINSON).

Résultats :

10

15

25

On observe que l'ensemble des cellules fluorescent, ce qui permet de vérifier l'expression de la GFP dans les cellules Sf9 infectées par Bac\(\Delta \text{IBDA-GFP} \).

20 Analyse des lysats cellulaires par immunoprécipitation :

Deux jours post-infection, les cellules ensemencées à 3 x 10⁶ par puits sont reprises dans 1 ml de tampon de lyse (Tris 50 mM, pH 8, 150 mM NaCl, 2% Triton X-100 complémenté par un cocktail anti-protéases) et le lysat clarifié par centrifugation à 13000 x g pendant 15 min. Le surnageant est repris pour analyse en immunoprécipitation.

Les immunoprécipitations sont effectuées selon les protocoles suivants :

doucement en présence de 2 microlitres de liquide d'ascites d'anticorps anti-VP2/pVP2 ou anti-VP3 ou anti-VP4 et billes de protéine A Sepharose (PHARMACIA) pendant 2 heures à température ambiante. Les billes sont ensuite lavées 3 fois par ajout d'1 ml de tampon de lyse et centrifugation pour ôter le surnageant des billes. Les billes sont ensuite reprises dans 35 microlitres de tampon de charge dénaturant et réducteur pour solubiliser les antigènes et les anticorps

WO 02/088339

15

complexés aux billes par ébullition pendant 3 min. Après une courte centrifugation, le surnageant des billes est repris et déposé sur gel SDS-PAGE.

12

PCT/FR02/01482

Résultats :

5 Pour Bac∆IBDA l'analyse par immunoprécipitation avec des anticorps monoclonaux révèle que l'expression de la polyprotéine génère les produits de clivage pVP2, VP3 et VP4. Il n'est pas observé de clivage de maturation de pVP2 en VP2.

Pour Bac∆IBDA-GFP, l'analyse révèle les produits 10 de clivage pVP2, VP3-GFP et VP4. On observe également le clivage de maturation de pVP2 en VP2. Environ 80% de la pVP2 est convertie en VP2.

Pour Bac∆IBDA-OVA, l'analyse révèle les produits de clivage pVP2, VP3-OVA et VP4. On observe également le clivage de maturation de pVP2 en VP2. Environ 80% de la pVP2 est convertie en VP2.

Purification des particules pseudovirales :

Le lysat cellulaire est traité selon le protocole suivant :

20 Ouatre jours post-infection, 6 boîtes ensemencées chacune avec 35 x 106 cellules Sf9 infectées à une multiplicité d'infection de 10 sont congelées à -20°C avec leurs surnageants de culture. Après décongélation, l'ensemble est clarifié à 5000 rpm pendant 10 min. à 4°C. Le surnageant est repris pour ultracentrifugation à 40000 rpm en 45Ti (BECKMAN) pendant 1 heure. Le culot est repris en Tris pH 8, 250 mM NaCl, 5 mM EDTA avec un cocktail d'antiprotéases. Des extractions successives au Fréon à l'aide d'un broyeur POLYTRON sont réalisées jusqu'à ce que le 30 surnageant soit limpide. Du chlorure de césium est ajouté au surnageant pour obtenir un indice de réfraction $\eta = 1,362$, soit une densité de 1,30. Les gradients de chlorure de césium sont établis par centrifugation isopycnique à 35000 rpm en SW55 (BECKMAN) à 4°C.

35 La concentration en protéines dans les bandes isolées à partir du gradient est mesurée par la méthode de BRADFORD, avec comme référence la sérum albumine bovine.

13

WO 02/088339 PCT/FR02/01482

L'analyse du contenu protéique de chaque bande est effectuée par SDS-10% PAGE en présence de 5% β -mercaptoéthanol suivie de coloration au Bleu de Coomassie, et par transfert immunoélectrophorétique sur membrane IMMOBILON à 50V pendant 1 heure. Après rinçage et saturation de la membrane, des dilutions d'anticorps monoclonaux anti-pVP2/VP2, anti-VP3, anti-VP4 et anti-GFP sont utilisés pour révéler spécifiquement les antigènes. La révélation de la fixation des anticorps est réalisée avec le système ECL (AMERSHAM).

Résultats :

10

15

Cellules infectées par Bac∆IBDA

Dans le cas des cellules infectées par le baculovirus recombinant Bac\(\Delta \text{IBDA} \), on observe une bande majeure, correspondant à une densité de 1,3. Son observation en microscopie électronique révèle la présence d'un grand nombre de tubules d'environ 60 nm de diamètre ainsi que quelques particules pseudovirales et quelques tubules d'environ 25 nm de diamètre.

L'analyse par SDS-PAGE révèle une bande de 48 kDa très majoritaire. L'analyse par transfert immunoélectrophorétique montre que la bande de 48 kDa correspond à la protéine pVP2.

Il apparaît donc que l'expression de la 25 polyprotéine sauvage d'IBDV en système baculovirus n'aboutit pas à la production efficace de particules pseudovirales, mais résulte en l'assemblage de pVP2 en tubules.

Cellules infectées par Bac∆IBDA-GFP

Dans le cas des cellules infectées BacΔIBDA-GFP, une bande majeure a été identifiée, à une 30 densité de 1,3. Son observation en microscopie électronique montre qu'elle contient une très grande proportion de particules, d'environ 60 nm de diamètre, de structure icosaédrique et de morphologie identique à celle des virions. 35 IBDV de type sauvage. L'observation par microscopie optique montre que ces particules sont fluorescentes.

L'analyse par SDS-PAGE et coloration par Bleu de Coomassie révèle des bandes de 60 kDa, 48 kDa et 38 kDa.

14

L'analyse par transfert immunoélectrophorétique montre que ces bandes correspondent respectivement aux protéines VP3-GFP, pVP2 et VP2 mature.

Cellules infectées par Bac∆IBDA-OVA

5

10

15

20

Dans le cas des cellules infectées par BacAIBDA-OVA, une bande majeure a été identifiée à une densité de 1,3. Son observation en microscopie électronique montre qu'elle contient une très grande proportion de particules, d'environ 60 nm de diamètre, de structure icosaédrique et de morphologie identique à celle des virions IBDV de type sauvage.

L'analyse par SDS-PAGE et coloration par Bleu de Coomassie révèle des bandes de 58 kDa, 48 kDa et 38 kDa. L'analyse par transfert immunoélectrophorétique montre que ces bandes correspondent respectivement aux protéines VP3-OVA, pVP2 et VP2.

Ces résultats montrent que l'addition d'une séquence polypeptidique exogène à l'extrémité COOH de la polyprotéine permet l'assemblage des protéines pVP2 et VP3 en particules pseudovirales, et la maturation finale de pVP2 en VP2.

30

REVENDICATIONS '

- 1) Protéine chimérique comprenant la polyprotéine d'un birnavirus, liée à son extrémité C-terminale à un polypeptide X.
- 2) Protéine chimérique selon la revendication 1, caractérisée en ce que la taille du polypeptide X est comprise entre 5 et 2000 acides aminés, de préférence entre 10 et 500 acides aminés.
- 3) Protéine chimérique selon une quelconque des 10 revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que ledit birnavirus est le virus IBDV.
 - 4) Particule pseudovirale de birnavirus caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une protéine chimérique selon une quelconque des revendications 1 à 3.
- 5) Séquence d'acide nucléique codant une protéine chimérique selon une quelconque des revendications 1 à 3.
 - 6) Cassette d'expression comprenant une séquence d'acide nucléique selon la revendication 5, associée à des éléments appropriés de contrôle de la transcription.
- 7) Vecteur recombinant comprenant au moins une séquence d'acide nucléique selon la revendication 5.
 - 8) Cellule-hôte transformée par au moins une séquence d'acide nucléique selon la revendication 5.
- 9) Cellule hôte selon la revendication 8, 25 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une cellule d'insecte.
 - 10) Procédé d'obtention de particules pseudovirales selon la revendication 4, caractérisé en ce qu'il comprend la mise en culture d'une cellule-hôte selon une quelconque des revendications 8 ou 9, et la récupération des particules pseudovirales à partir de la culture.
 - 11) Utilisation de particules pseudovirales selon la revendication 4, pour l'obtention d'un médicament.
 - 12) Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit médicament est un vaccin.
- 35 13) Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que ledit vaccin est destiné à l'immunisation de poulets contre la bursite infectieuse.

16

14) Utilisation selon la revendication 11, caractérisé en ce que ledit médicament est un vecteur permettant de transporter une molécule d'intérêt thérapeutique vers une cellule-cible.

5

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 7 novembre 2002 (07.11.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2002/088339 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 C12N 15/62, 15/40, 7/04, 5/10,
 C07K 14/08, A61K 39/12, C12N 15/87
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2002/001482

- (22) Date de dépôt international : 29 avril 2002 (29.04.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 01/05858 2 mai 2001 (02.05.2001) FF
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE (INRA) [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75007 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): DELMAS, Bernard [FR/FR]; 14, rue Elie le Gallacs, F-92340 Bourg la Reine (FR). CHEVALIER, Christophe [FR/FR]; 38, rue de la Ferme, F-94400 Vitry sur Seine (FR).
- (74) Mandataires: ORES, Béatrice etc.; Cabinet Ores, 36, rue de St Pétersbourg, F-75008 Paris (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 22 janvier 2004

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: BURSAL DISEASE VIRUS-LIKE PARTICLES

(54) Titre: PARTICULES PSEUDOVIRALES DE BIRNAVIRUS

(57) Abstract: The invention concerns chimeric particles obtained by fusion of the polyprotein of a bursal disease virus with a heterologous polypeptide. The invention also concerns bursal disease virus-like particles resulting from the association of said chimeric proteins, and the use of said particles for obtaining vaccines.

(57) Abrégé: L'invention est relative à des protéines chimériques obtenues par fusion de la polyprotéine d'un bimavirus avec un polypeptide hétérologue. L'invention concerne également des particules pseudovirales de birnavirus résultant de l'association desdites protéines chimériques, ainsi que l'utilisation desdites particules pour l'obtention de vaccins.



8339

02/0883

REST AVAILABLE CODV

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern **Application No** PCT/FR 02/01482

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/62 C12N15/40 A61K39/12

C12N15/87

C12N7/04

C12N5/10

C07K14/08

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N C07K A61K IPC 7

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, EMBASE

Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		Tielevant to Gain No.
Υ	MARTINEZ-TORRECUADRADA JL ET AL:	1
	"Different architectures in the assembly	1 -
	of infectious bursal disease virus capsid	ŀ
	proteins expressed in insect cells"	1
	VIROLOGY,	į.
	vol. 278, 20 December 2000 (2000-12-20),	
	pages 322-331, XP002190335	
	cited in the application	İ
Α	IBDV2 primer on page 329	2-14
, ,		- 2-14
	· ·	
Υ	WO 86 07060 A (COMMW SCIENT IND RES ORG)	1 '
	4 December 1986 (1986-12-04)	1
i	page 24 -page 26	
ļ	grad state time	
ļ	-/	Į
1)

X	Further documents are listed in the	continuation of box C.
---	-------------------------------------	------------------------

Patent family members are listed in annex.

Special categories of cited documents:

- 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed
- 'T' later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of mailing of the International search report

Date of the actual completion of the international search

04/07/2003

6 June 2003

Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lonnoy, O

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal I Application No PCT/FR 02/01482

/Continue	ntinuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory °		Relevant to claim No.	
	HU Y ET AL: "Chimeric infectious bursal disease virus-like particles expressed in insect cells and purified by immobilized metal affinity chromatography" BIOTECHNOL BIOENG, vol. 63, no. 6, 20 June 1999 (1999-06-20), pages 721-729, XP002190336 figures 3,5	1-14	
	FERNÁNDEZ-ARIAS A ET AL: "Expression of ORF Al of infectious bursal disease virus results in the formation of virus-like particles." THE JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY. ENGLAND MAY 1998, vol. 79 (Pt 5), May 1998 (1998-05), pages 1047-1054, XP002218365 ISSN: 0022-1317 Primer on page 1048	1-14	
	WO 89 01040 A (SYNTRO CORP) 9 February 1989 (1989-02-09) example 21		
	WO 99 16866 A (VAKHARIA VIKRAM N ;YAO KUN (US); UNIV MARYLAND BIOTECH INST (US)) 8 April 1999 (1999-04-08)		
	WO 93 03145 A (VIROGENETICS CORP) 18 February 1993 (1993-02-18)		
	CHEVALIER CHRISTOPHE ET AL: "The maturation process of pVP2 requires assembly of infectious bursal disease virus capsids." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 76, no. 5, March 2002 (2002-03), pages 2384-2392, XP002218366 March, 2002 ISSN: 0022-538X		
	 -		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Institution on patent family members

Interna d Application No
PCT/FR 02/01482

	_				
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
UO 9607060		04 10 1000	ALL	F07604 P0	21 22 1222
WO 8607060	Α	04-12-1986	AU	587624 B2	
		•	AU	5966886 A	24-12-1986
			WO	8607060 A1	04-12-1986
			CA	1334941 A1	28-03-1995
			DE	3650319 D1	14-06-1995
			DE Ep	3650319 T2	25-01-1996
			JP	0222842 A1 2988622 B2	27-05-1987
			JP	9316094 A	13-12-1999
			JP	2796287 B2	09-12-1997
			JP	62503006 T	10-09-1998 03-12-1987
			US	5849575 A	15-12-1998
			US	6054126 A	25-04-2000
					25-04-2000
WO 8901040	Α	09-02-1989	AU	628294 B2	17-09-1992
			AU	2308388 A	01-03-1989
			CA	1337120 A1	26-09-1995
\ <u>-</u>			DE	3854190 D1	24-08-1995
			DE Ep	3854190 T2	28-03-1996
			EP	0332677 A1	20-09-1989
			JP	0658623 A2 2500409 T	21-06-1995
			US	2500409 T 5928648 A	15-02-1990 27-07-1999
			US	5506128 A	09-04-1996
			WO	8901040 A1	09-02-1989
			ÜS	5223424 A	29-06-1993
			US	5593873 A	14-01-1997
			US	5961982 A	05-10-1999
			US	5834305 A	10-11-1998
			US	5965138 A	12-10-1999
			US	6410033 B1	25-06-2002
			US	5599544 A	04-02-1997
			US	5804372 A	08-09-1998
			US	6210961 B1	03-04-2001
			US	6121043 A	19-09-2000
WO 9916866	Α	08-04-1999	US	6231868 B1	15-05-2001
			ΑU	9775998 A	23-04-1999
			MO	9916866 A1	08-04-1999
WO 9303145	Α	18-02-1993	AU	670538 B2	25-07-1996
			AU	2416792 A	02-03-1993
			CA	2110505 A1	18-02-1993
			EP	0597016 A1	18-05-1994
			JP	6509235 T	20-10-1994
			WO	9303145 A1	18-02-1993
			US	5658572 A	19-08-1997
					15 00 1557
			US US	5641490 A 5891442 A	24-06-1997 06-04-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demanda Internationalo No PCT/FR 02/01482

A CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N15/62 C12N15/40 C12N7/04 A61K39/12 C12N15/87	C12N5/10 CO	7K14/08		
Selon la clar	ssilication internationale des brevots (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB			
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE				
CIB 7	tion minimate consultée (système de classification sulvi des symboles d C12N C07K A61K	de classament)			
Documentat	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relévent des domaines	sur lesquels a porté la rechérche		
	•				
Base de dor	n) electronique consultée au cours de la recherche internationale	nom de la base de données, et si réalisa	bla, termes de recherche utilisés)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLI	NE, CHEM ABS Data, EN	1BASE		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		· _ · _ · _ · _ · · · · · · · · · · · ·		
Catégoria °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages perinents	no. des revandications visées		
Υ	MARTINEZ-TORRECUADRADA JL ET AL: "Different architectures in the a of infectious bursal disease viru proteins expressed in insect cell	s capsid	1		
	VIROLOGY, vol. 278, 20 dēcembre 2000 (2000-12-20), pages 322-331, XP002190335				
A	citë dans la demande IBDV2 primer on page 329		2-14		
Υ	WO 86/07060 A (COMMW SCIENT IND RES ORG) 4 decembre 1986 (1986-12-04) page 24 - page 26				
į		/			
X Voir I	la suité du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de b	revos sent indiqués en annexe		
* Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié porès la date de dépôt intamational ou la					
"A" docume	"A" document ultérieur publié après la date de dépôt intamational ou la date de princité et n'appartenonant pas à l'état de la la technique, non considéré comme particulièrement pertinent considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie consiliuant la base de l'invention				
"L" document anterieur, mais publie a la dato de depot international ou après cette date de la dato de depot international ou après cette date de					
autre c	autre citation ou pour une reison spociate (telle qu'indiquee) no peut être considérée comme impliquent une activité inventive				
una ex	una exposition ou tous gutres moyens documents de mama nature, cetto combinaison erant evidence				
P docume postěří	nt publié avant la date de dépôt international, mais eurement à la date de priorité revendiquée *8	3° document qui fait partie de la même	amille de brevets		
Date à laque	elevent acherche internationale a été affectivement achevée	Date d'expédition du présent rappor	de rechercho Internationale		
6	juin 2003	0.4 Jt	JL 200 3		
Nom et adres	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 opo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Lonnoy, O			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demando Internationale No
PCT/FR 02/01482

		PC1/FR 02/01482
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catógoria *	Identification des documents citós, avoc, le cas échéant, l'indication des passages pe	rtinents no. des revendications visées
Α .	HU Y ET AL: "Chimeric infectious bursal disease virus-like particles expressed in insect cells and purified by immobilized metal affinity chromatography" BIOTECHNOL BIOENG, vol. 63, no. 6, 20 juin 1999 (1999-06-20), pages 721-729, XP002190336 figures 3,5	1-14
A .	FERNÁNDEZ-ARIAS A ET AL: "Expression of ORF A1 of infectious bursal disease virus results in the formation of virus-like particles." THE JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY. ENGLAND MAY 1998, vol. 79 (Pt 5), mai 1998 (1998-05), pages 1047-1054, XP002218365 ISSN: 0022-1317 Primer on page 1048	1-14
A	WO 89/01040 A (SYNTRO CORP) 9 février 1989 (1989-02-09) exemple 21	
A	WO 99/16866 A (VAKHARIA VIKRAM N ;YAO KUN (US); UNIV MARYLAND BIOTECH INST (US)) 8 avril 1999 (1999-04-08)	
A	WO 93/03145 A (VIROGENETICS CORP) 18 février 1993 (1993-02-18)	
T	CHEVALIER CHRISTOPHE ET AL: "The maturation process of pVP2 requires assembly of infectious bursal disease virus capsids." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 76, no. 5, mars 2002 (2002-03), pages 2384-2392, XP002218366 March, 2002 ISSN: 0022-538X	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renscignoments relatifs aux membres de familles de brevets

permande Internationale No PCT/FR 02/01482

au rapport de recherche	publication	famille de brevet(s)	publication 24 00 1000
WO 8607060	A 04-12-1986	AU 587624 B2 AU 5966886 A WO 8607060 A1 CA 1334941 C DE 3650319 D1 DE 3650319 T2 EP 0222842 A1 JP 2988622 B2 JP 9316094 A JP 2796287 B2 JP 62503006 T US 5849575 A US 6054126 A	24-08-1989 24-12-1986 04-12-1986 28-03-1995 14-06-1995 25-01-1996 27-05-1987 13-12-1999 09-12-1997 10-09-1998 03-12-1987 15-12-1998 25-04-2000
WO 8901040	A 09-02-1989	AU 628294 B2 AU 2308388 A CA 1337120 C DE 3854190 D1 DE 3854190 T2 EP 0332677 A1 EP 0658623 A2 JP 2500409 T US 5928648 A US 5506128 A WO 8901040 A1 US 5223424 A US 5593873 A US 5961982 A US 5961982 A US 5965138 A US 6410033 B1 US 5599544 A US 5804372 A US 5804372 A US 5804372 A US 6210961 B1 US 6121043 A	17-09-1992 01-03-1989 26-09-1995 24-08-1995 28-03-1996 20-09-1989 21-06-1995 15-02-1990 27-07-1999 09-04-1996 09-02-1989 29-06-1993 14-01-1997 05-10-1999 10-11-1998 12-10-1999 25-06-2002 04-02-1997 08-09-1998 03-04-2001 19-09-2000
WO 9916866	A 08-04-1999	US 6231868 B1 AU 9775998 A WO 9916866 A1	15-05-2001 23-04-1999 08-04-1999
WO 9303145	A 18-02-1993	AU 670538 B2 AU 2416792 A CA 2110505 A1 EP 0597016 A1 JP 6509235 T WO 9303145 A1 US 5658572 A US 5641490 A US 5891442 A	25-07-1996 02-03-1993 18-02-1993 18-05-1994 20-10-1994 18-02-1993 19-08-1997 24-06-1997

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.